Ordliste for hjernesvulstpasienten

|  |  |
| --- | --- |
| **5-ALA** | 5-Aminolevulinic Acid er et medikament som inntas før kirurgi og gjør slik at hjernesvulstceller lyser opp når de blir utsatt for fluoriserende lys. |
| **Adaptiv klinisk studie** | En adaptiv klinisk studie er en klinisk studie som evaluerer pasientenes respons på behandlingen tidlig i studien og som tilpasser studien til de fortløpende resultatene. Tilpasningen fortsetter gjennom hele studien og kan omfatte dosering, seleksjonskriterier og annet. |
| **Anaplastisk astrocytom** | Høygradig og ondartet hjernesvulsttype. Se også astrocytom. |
| **Angiogenese** | Nett av blodårer, spesielt nye som dannes og går fra omkringliggende vev og til svulstvevet. Disse nye blodårene sørger for at svulsten får bedre tilførsel av oksygen og næringsstoffer, som den trenger for å vokse. Noen medikamenter som f.eks. Avastin® påvirker angionesen som en behandling av enkelte ondartede hjernesvulster som f.eks. glioblastom. |
| **Astrocytom** | Astrocytom er en hjernesvulst bygd opp av astrocytter, som er en variant av hjernens binde- og støtteceller (gliaceller). Varierer fra lavgradige typer til høygradige som glioblastom. |
| **Avastin**® | En av to medikamenter som er nylig godkjent for bruk på hjernesvulstpasienter, spesielt hos de med gjenvekst av glioblastom. Se også: angiogenese |
| **Basal- (eller grunn-) forskning** | Forskning rettet mot å forstå eller øke kunnskapen om fundamentale forhold ved sykdommen og observerbare fakta ved forskningen som ikke er knyttet mot et spesielt anvendelsesområde.  |
| **Benign (godartet)** | De minst aggressive hjernesvulsttypene er ofte omtalt som benigne eller godartede hjernesvulster. Disse har typisk utgangspunkt fra celler i eller omkring hjernen og inneholder ikke kreftceller. De vokser langsomt og har som oftest klart definerte avgrensninger som ikke vokser inn i annet vev. De kan vokse seg ganske store før de gir symptomer. Disse hjernesvulstene lar seg ofte fjerne i sin helhet, eller de kan vurderes som så lite skadegjørende at de følges opp med jevnlige kontroller for å avklare et senere behov for behandling.. Selv om de har disse egenskapene, så kan de også skape nevrologiske plager avhengig av sin størrelse og plassering. Noen benigne hjernesvulster kan forandre seg til maligne (ondartede) hjernesvulster. |
| **Big Data** | Anvendelse av store mengder data fra register og undersøkelser som inngår i analyse for å finne ny kunnskap. |
| **Biomarkør** | Biologiske molekyler som finnes i blod, andre kroppsvæsker eller vev som gir tegn på normale eller unormale prosesser, en tilstand eller en sykdom. Biomarkører kan også bli brukt til å se hvor godt en behandling virker. |
| **Blood-hjernebarrieren** | Et nettverk av blodårer og vev som består av celler som er vanskelig å passere slik at hjernen skal ha sin beskyttelse mot farlige stoffer. Denne barrieren er ofte omtalt som BBB etter sitt engelske navn. Barrieren slipper gjennom vann, oksygen, karbondioksid og generell anestesi. Den holder også bakterier, virus og andre substanser ute fra hjernen, dessverre også mange typer kreftmedisiner. |
| **CT / CAT** | Computertomografi - En type skanning som bruker røntgen fra flere vinkler for å skape et tverrsnittsbilde av kroppen. |
| **Dexametason** | Et steroid som ofte brukes for å lindre betennelse eller hevelse i hjernen. |
| **DIPG** | Diffuse intrinsic pontine glioma (DIPG) er en svært aggressiv kreftform som utvikler seg i hjernestammen. Plasseringen gjør svulsten umulig å operere vekk. DIPG rammer hovedsakelig barn, diagnosen stilles oftest i seksårsalderen. |
| **DNA-sekvensering** | En laboratorieprosess som brukes til å lære den nøyaktige sekvensen (rekkefølgen) av de fire byggesteinene, eller basene, som utgjør DNA. Informasjon lagres i DNA i en kode laget ved å ordne de fire basene (identifisert med bokstavene A, C, G og T) i forskjellige rekkefølge. DNA-sekvensering kan brukes til å finne DNA-mutasjoner (endringer) som kan forårsake sykdommer, for eksempel kreft. |
| **EMA** | European Medicines Agency er det europeiske organet som godkjenner medisiner og behandlingsmetoder til bruk innenfor EU/EØS. |
| **Endepunkter** | I kliniske studier er endepunkt en hendelse eller et resultat som kan måles objektivt for å avgjøre om intervensjonen som studeres er gunstig. Endepunktene for en klinisk studie er vanligvis inkludert i studiemålene. Noen eksempler på endepunkter er total overlevelse, forbedring av livskvalitet, lindring av symptomer og forsvinning av svulsten. |
| **Epigenetikk** | Studien av hvordan alder og eksponering for miljøfaktorer, som kosthold, trening, medisiner og kjemikalier, kan forårsake endringer i måten gener slås på og av uten å endre selve DNA-sekvensen. |
| **FDA** | U.S. Food & Drug Administration (FDA) er en del av det amerikanske departementet Health and Human Services. FDA er ansvarlig for å beskytte og fremme folkehelsen gjennom regulering og tilsyn med matsikkerhet, tobakksprodukter, kosttilskudd, reseptbelagte og reseptfrie legemidler (medisiner), vaksiner, biofarmaka, blodtransfusjoner, medisinsk utstyr, elektromagnetisk stråling emitterende enheter (ERED), kosmetikk og veterinærprodukter. |
| **Gammakniv**  | En type strålekirurgi som bruker en fokusert stråle av gammastråler for å ødelegge tumorceller. Haukeland universitetssykehus er det eneste sykehuset i Norge med gammakniv. |
| **GBM: Glioblastom**  | Høygradig og ondartet hjernesvulsttype.  |
| **Genomics & Proteomics** | Gren av biomedisinsk forskning som studerer genomene (hele komplementet av DNA-sekvenser) til en person, eller av et vev som en spesifikk hjernesvulsttype. Genomiske endringer kan omfatte hele settet med små DNA-mutasjoner, sletting av gener, ekstra kopier av gener (genamplifisering) eller genomlegginger i forhold til hverandre i for eksempel en svulst. Genomiske endringer gir bevis for hvilke DNA-endringer som driver veksten av en svulst. |
| **Genomisk karakterisering** | En laboratoriemetode som brukes til å lære om alle gener i en person eller i en bestemt celletype, og måten disse genene samhandler med hverandre og med miljøet. Genomisk karakterisering kan brukes til å finne ut hvorfor noen mennesker får visse sykdommer mens andre ikke får det, eller hvorfor folk reagerer på forskjellige måter på det samme stoffet. Det kan også brukes til å utvikle nye måter å diagnostisere, behandle og forebygge sykdommer, for eksempel kreft. Også kalt genomisk profilering. Viktig for å persontilpasse medisinsk behandling. |
| **Genomisk sekvensering** | En laboratoriemetode som brukes til å bestemme hele den genetiske sammensetningen av en bestemt organisme eller celletype. Denne metoden kan brukes til å finne endringer i områder av genomet som kan være viktige i utviklingen av spesifikke sykdommer, for eksempel kreft. |
| **Genotype** | En genotype er en persons eller en svulsts samling av gener. Genotypen uttrykkes når informasjonen kodet i genenes DNA brukes til å lage protein- og RNA-molekyler. En persons genotype bidrar til individets observerbare egenskaper, kalt fenotype; i en svulst, bidrar genotypen til svulstens trekk. |
| **Genregulering** | Kontrollen av genuttrykk. |
| **Genuttrykk** | Prosessen der et gen blir slått på i en celle for å lage RNA og proteiner. Med andre ord prosessen der informasjonen fra et spesifikt gen manifesteres i en biologisk struktur eller aktivitet i cellen. |
| **Gliomer** | Gliom er en type svulst i sentralnervesystemet som vokser fra gliaceller, støttecellene for selve nervevevet. Det finnes en rekke forskjellige svulsttyper som vokser fra slike støtteceller, med blandingsformer og varierende grad av ondartethet *(malignitet).* Hovedtyper er astrocytomer, oligodendrogliomer og ependymomer. |
| **Histologi / Histopatologi / Histologisk undersøkelse** | Studien av syke celler og vev ved hjelp av et mikroskop. |
| **Hjernesvulst** | En hjernesvulst er en unormal vekst av vev i hjernen eller ryggmargen som kan skade hjernens funksjon. Legene omtaler gjerne svulsten avhengig av hvor kreftcellene stammer fra og om de er ondartet (maligne) eller godartede (benigne). |
| **Hjernesvulststamceller** | En liten andel av cellene i hjernen har egenskapene som trengs for å danne flere og nye celler, og til å omdannes til flere typer celler. Forskningen er rettet mot å identifisere hvilke celler i en hjernesvulst som er stamceller og å identifisere deres særtrekk. Ved å gjøre dette vil forståelsen av mekanismene bak stamcellene gi nye behandlingsmetoder som kan drepe dem og/eller hindre gjenvekst. |
| **Høygradige gliomer** | Gliomer med høyere malignitetspotensial. Grad 3 og 4 regnes som høygradige. |
| **IDH (IDH1 og IDH2):** | IDH er en forkortelse for "Isocitrate dehydrogenase", et enzym som spiller en rolle i metabolismen av celler. IDH har tre former, IDH1, IDH2 og IDH3. Muterte former for IDH1 og IDH2 finnes ofte i gliomer, vanligvis lavgradige gliomer og sekundære glioblastomer (selv om IDH1-mutasjoner også noen ganger blir funnet hos primære GBM-pasienter). Disse mutasjonene, som forekommer tidlig i svulstdannelsesprosessen, endrer funksjonen til enzymene, og får dem til å produsere en metabolitt kalt 2-hydroksyglutarat (2HG), i stedet for et molekyl kalt "NADPH." Tilstedeværelsen av en IDH-mutasjon i pasientens svulster er en "biomarkør" for forbedret prognose. Dette betyr at gliomepasienter som har en IDH-mutasjon, har en tendens til å leve lenger enn pasienter uten en IDH-mutasjon (IDH-wide-type). |
| **Immunterapi** | Immunterapi innebærer å bruke det naturlige immunsystemet i en pasient for å hjelpe kroppens eget forsvar å gjenkjenne, angripe og ødelegge kreftceller. Ulike tilnærminger kan omfatte stimulering av immunforsvaret for å forbedre immunresponsen, modifisere immunceller, undertrykke celler som demper immunresponsen, virus og vaksiner. |
| **iMRI** | intraoperativ MR - Et system som gjør at MR-bildebehandling kan brukes under operasjonen. |
| **Kjemoterapi** | Ofte omtalt som cellegift. Medikamenter som er rettet mot å drepe celler som formerer seg raskt, slik som kreftceller. Dette er en vanlig behandlingsform sammen med kirurgi og stråleterapi, spesielt i behandlingen av ondartede hjernesvulster. |
| **Klinisk prøvesponsor** | En person, selskap, institusjon, gruppe eller organisasjon som fører tilsyn med eller betaler for en klinisk prøve og samler inn og analyserer dataene. Også kalt prøvesponsor. |
| **Klinisk utprøving** | En type forskningsstudie som tester hvor godt nye medisinske tilnærminger fungerer hos mennesker. Disse studiene tester nye metoder for screening, forebygging, diagnose eller behandling av en sykdom. Også kalt klinisk studie. |
| **Kliniske prøvefaser** | En del av den kliniske forskningsprosessen som svarer på spesifikke spørsmål om behandlinger som studeres fungerer og er trygge. Fase 0-studier inkluderer en prosedyre for å evaluere hvor godt behandlingen påvirker selve tumorvevet. Fase I-studier tester den beste måten å gi en ny behandling og den beste dosen. Fase II-studier tester om en ny behandling har en effekt på sykdommen. Fase III-studier sammenligner resultatene fra personer som tar en ny behandling med resultatene fra personer som tar standardbehandlingen. Fase IV-studier utføres med tusenvis av mennesker etter at en behandling er godkjent og markedsført, for å se etter bivirkninger som ikke ble sett i fase III-studien. |
| **Kraniektomi** | En kirurgisk prosedyre for å fjerne en del av hodeskallen, ofte utført for å avlaste hjernetrykket. |
| **Kraniotomi** | En kirurgisk prosedyre der en del av beinet fra hodeskallen fjernes og gir tilgang til hjernen; beinet settes på plass igjen etter operasjonen. |
| **Lavgradige Gliomer** | Gliomer med lavere malignitetspotensial. Grad 1 og 2 regnes som lavgradige hjernesvulster. |
| **Medrol**® | Medikament som benyttes for å senke inflammatorisk effekt av behandling. Bidsrar til å dempe trykket inne i kraniet. |
| **Medulloblastom** | Medulloblastom er en type kreftsvulst i hjernen, oftest i lillehjernen. Medulloblastomer antas å vokse ut fra nevroepiteliale celler som sitter i taket av den fjerde hjerneventrikkelen, i bakre skallegrop. Kreftceller fra medulloblastom kan lett spre seg via cerebrospinalvæsken til de øvrige hulrommene i sentralnervesystemet og gi opphav til metastaser, for eksempel nede i spinalkanalen.  |
| **Meningeom** | [Meningeom er det samme som hjernehinnesvulst. Hjernehinnesvulst er en svulst som utgår fra hjernehinnene eller hinnene omkring ryggmargen. Hjernehinnesvulster ligger dermed inne i hodeskallen eller spinalkanalen, men utenfor selve hjernen eller ryggmargen.](https://sml.snl.no/hjernehinnesvulst)  |
| **Metastatiske eller sekundære hjernesvulster**  | Begynn i en annen del av kroppen og sprer seg deretter til hjernen. Disse svulstene er vanligere enn primære hjernesvulster og er oppkalt etter stedet de begynner på. De behandles basert på hvor de kommer fra, for eksempel lunge, bryst, tykktarm eller hud. |
| **MGMT (ofte referert til som "MGMT-promoter-metylering" eller bare "MGMT-status"):** | MGMT er en forkortelse for "O6-alkylguanin DNA-alkyltransferase." MGMT er et gen som, når det aktiveres, gir celler instruksjoner om å lage et protein (også kalt MGMT) som reparerer skade på DNA. For høygradige gliomer, som glioblastom, inkluderer standardbehandling cellegift, temozolomid (merkenavn: Temodal). Temozolomide virker ved å bryte en tumorcelles DNA. Dermed, hvis pasientenes MGMT-gen er aktivt, har cellene deres økt evne til å hindre effekten av temozolomid ved å reparere DNA etter at det er ødelagt av cellegifteen. Imidlertid blir MGMT-genet "inaktivert" hos noen pasienter ved en prosess som kalles "metylering" hvor et kjemisk "merke" plasseres over flekken i DNA-sekvensen som ber cellene lese instruksjonene for å lage MGMT-proteinet. Denne merkelappen (MGMT-promotormetylering) forhindrer genetiske prosesser i cellen i å lese instruksjonene for DNA-reparasjonsproteinet, slik at effekten av temozolomid fungerer bedre. Som sådan har pasienter som tester positive for metylering av MGMT-promotoren en tendens til å reagere bedre på cellegift og overleve lenger enn pasienter som bærer umetylert MGMT-promoter-DNA. |
| **Modellsystemer** | Modellsystemer: cellulære og dyremodeller er opprettet for å etterligne de molekylære, cellulære og biologiske egenskapene til en menneskelig svulst. De er laget for å bedre forstå svulsten og testterapier utenfor menneskekroppen. |
| **Molekylær analyse** | En laboratorietest som sjekker for visse gener, proteiner eller andre molekyler i en prøve av vev, blod eller annen kroppsvæske. Molekylære tester sjekker også for visse endringer i et gen eller kromosom som kan forårsake eller påvirke sjansen for å utvikle en bestemt sykdom eller lidelse, for eksempel kreft. En molekylær test kan utføres med andre prosedyrer, for eksempel biopsier, for å diagnostisere noen typer kreft. Det kan også brukes til å planlegge behandlingen, finne ut hvor godt behandlingen fungerer, eller lage en prognose. Noen molekylære analyser bruker mikroskop, mens andre bruker væskebaserte prøver. |
| **Molekylær diagnose** | Prosessen med å identifisere en sykdom ved å studere molekyler, som proteiner, DNA og RNA, i et vev eller væske. |
| **Molekylær markør / signatur / karakteristikk** | Et biologisk molekyl som finnes i blod, andre kroppsvæsker eller vev som er et tegn på en normal eller unormal prosess, eller en tilstand eller sykdom. En molekylær markør kan brukes til å se hvor godt kroppen reagerer på en behandling for en sykdom eller tilstand. Også kalt biomarkør og signaturmolekyl. |
| **Molekylær profilering** | Omfattende molekylær profilering av spesifikke svulster identifiserer biologiske mål som gener som tillater intervensjoner, inkludert målrettede medikamentelle terapier som vil være effektive for de spesifikke svulsttypene. |
| **Motstand** | Evnen til en svulst til å være motstandsdyktig og ikke-responsiv mot en viss cellegift, målrettet terapi eller strålebehandling. Dette kan være iboende, eller erverves etter behandling. |
| **MR** | Magnetic resonance imaging - En medisinsk bildebehandlingsteknikk som bruker kraftige magnetfelt for å lage detaljerte bilder av innsiden av kroppen. |
| **mTOR** | Pattedyrmål for rapamycin - er et protein som hos mennesker er kodet av mTOR-genet. mTOR er en serin / treonin proteinkinase som regulerer cellevekst, celleproliferasjon, cellemotilitet, celleoverlevelse, proteinsyntese og transkripsjon. mTOR tilhører fosfatidylinositol 3-kinase-relatert kinase (PI3K) proteinfamilie. Rapamycin hemmer TOR kinase, og i den mammalske mTOR blokkeres delingen av T-celler i immunsystemet.  |
| **Musemodell** | Mus er arten som er valgt for modellering av de komplekse interaksjonene mellom tumorceller, et vertsmiljø og medisiner, ettersom musegenetikk lett kan manipuleres. Musemodeller lar forskere bedre studere og forstå forholdet mellom spesifikke genetiske endringer og svulster, bruke nye bildebehandlingsteknikker og teste nye terapier. |
| **Målrettet terapi** | En type behandling som bruker medisiner eller andre stoffer for å identifisere og angripe spesifikke typer kreftceller med mindre skade på normale celler. Noen målrettede terapier blokkerer virkningen av visse enzymer, proteiner eller andre molekyler som er involvert i vekst og spredning av kreftceller. Andre typer målrettede terapier hjelper immunforsvaret til å drepe kreftceller eller levere giftige stoffer direkte til kreftceller og drepe dem. Målrettet terapi kan ha færre bivirkninger enn andre typer kreftbehandling. De mest målrettede terapiene er enten medikamenter med små molekyler eller monoklonale antistoffer. Monoklonale antistoffer er antistoffer som har helt lik reaksjonsevne (spesifisitet) fordi de produseres av genetisk identiske celler, altså fra én klon. Monoklonale antistoffer reagerer derfor mot ett og samme antigen. |
| **Nanoteknologi** | Forskningsfeltet som omhandler konstruksjon og fremstilling av komponenter fra materialer som er mindre enn 100 nanometer (en milliarddel meter) i størrelse, spesielt enkeltatomer eller molekyler. Nanoteknologi studeres i påvisning, diagnose og behandling av kreft. For eksempel blir de konstruert for å levere terapeutiske midler til hjernesvulstceller. |
| **Nevroblastom** | Nevroblastom er en ondartet svulst som vokser ut fra primitive celler i det sympatiske nervesystemet. Primærsvulsten befinner seg oftest i binyremargen eller på bakre bukvegg. Nevroblastom viser ofte tidlig spredning, blant annet til skjelettet, leveren og lungene. |
| **Nevrokirurgi** | Kirurgi utført på hjernen og andre deler av nervesystemet. |
| **Nevrologi** | Grenen av medisin som arbeider med diagnose og behandling av sykdommer i nervesystemet. |
| **Nevro-onkologi** | Grenen av medisin som arbeider med diagnose og behandling av hjernesvulster. |
| **Nevropsykologi** | Studien av hvordan hjernens struktur og funksjon forholder seg til atferd og andre psykologiske prosesser. |
| **NF2** | Nevrofibromatose type 2, forkortes NF 2. Også kjent som vestibulær schwannomatose. “Nevro” betyr nerve og “fibromatose” betyr tilstand med godartede bindevevsvulster. Til tross for navnelikheten, er nevrofibromatose type 1 (NF1) og nevrofibromatose type 2 (NF2) ulike tilstander. Selv om de har en del likhetstrekk, skiller de seg fra hverandre på vesentlige punkter. NF2 er en alvorlig, medfødt, fremadskridende sykdom kjennetegnet av svulstdannelse i tilknytning til sentralnervesystemet (hjernen og ryggmargen). |
| **Oligodendrogliom (oligo)** | Ondartet hjernesvulsttype. Kan være både lavgradig og høygradig (anaplastisk oligodendrogliom) |
| **Ondartede hjernesvulster** | Inneholder kreftceller og har ofte ikke klare grenser. De anses å være livstruende fordi de vokser raskt og invaderer omkringliggende hjernevev. Selv om ondartede hjernesvulster svært sjelden spres til andre områder av kroppen, kan de spre seg i hele hjernen eller til ryggraden. Disse svulstene kan behandles med kirurgi, cellegift og stråling, men de kan komme igjen etter behandling. |
| **Onkogen** | Et gen som er en mutert (endret) form av et gen involvert i normal cellevekst. Onkogener kan forårsake vekst av kreftceller. Mutasjoner i gener som blir onkogener kan arves eller forårsakes av å bli utsatt for stoffer i miljøet som forårsaker kreft. |
| **Optune** | (NovoTTF-100A Device) “Optune” er merkenavnet for en tumorbehandlingsfeltanordning (Tumor Treating Field). Et medisinsk utstyr (en bærbar hette koblet til en batteripakke i en ryggsekk) som påføres med elektroder plassert i pasientens hodebunn og leverer vekslende elektriske felt for å forstyrre svulstveksten. Noen omtaler denne også som "hjernehjelmen". |
| **Overlevelsesrate** | Andelen mennesker i en studie eller behandlingsgruppe som fremdeles er i live i en viss periode etter at de ble diagnostisert med eller startet behandling for en sykdom, for eksempel kreft. Overlevelsesraten blir ofte oppgitt som en femårsoverlevelsesrate, som er prosentandelen av personer i en studie- eller behandlingsgruppe som er i live fem år etter diagnosen eller behandlingsstart. Også kalt total overlevelsesrate. |
| **Palliativ pleie** | Palliativ behandling retter seg mot å lindre symptomene på en alvorlig sykdom, samt bivirkningene av medisinsk behandling som brukes til å behandle sykdommen, som kvalme, smerte, angst, søvnløshet, mangel på appetitt og tretthet. |
| **Patolog** | En lege som identifiserer sykdommer ved å studere celler og vev under et mikroskop og gjennom analyse av væskebaserte prøver (f.eks. Blod). |
| **Patologi** | En gren av medisinsk vitenskap og klinisk behandling som primært gjelder undersøkelse av vev og kroppsvæsker for å forstå sykdommer, stille medisinske diagnoser og veilede klinisk behandling. |
| **Patologirapport** | Beskrivelsen av celler og vev laget av en patolog basert på mikroskopisk bevis, og noen ganger brukt til å stille en diagnose av en sykdom. Hvis rapporten er basert på materiale fra kirurgi, blir det noen ganger referert til som en "kirurgisk patologirapport." |
| **PCV-kur** | PCV er en kombinasjonskur som består av de tre cellegiftene Lomustine (CCNU®), Procarbazin (Natulan®) og vinkristin. Kuren gis til pasienter med noen typer hjernesvulst. |
| **Personlig medisin / Presisjonsmedisin** | En medisinform som bruker informasjon om en persons gener, proteiner og miljø for å forebygge, diagnostisere og behandle sykdommer. I kreft bruker personlig medisin spesifikk informasjon om en persons svulst for å diagnostisere, planlegge behandling, finne ut hvor bra behandlingen fungerer, eller lage en prognose. |
| **PET** | PET er en diagnostisk bildeundersøkelse som kan fremstille aktivitet i celler og vev. Den brukes først og fremst i utredningen og oppfølgingen av ulike krefttyper, men også ved epilepsi og bestemte former for demens. |
| **PI** | Principal Investigator - Ledende forsker med ansvar for en studie eller prøve. |
| **Pilocytisk astrocytom** | Pilocytisk astrocytom er en hjernesvulst som opptrer hovedsakelig hos barn, og som involverer strukturer i midlinjen, basalt og i bakre skallegrop. Den er allment oppfattet å være en godartet svulst. |
| **PIP** | Pediatric Investigational Plan - En plan som farmasøytiske selskaper må legge fram i Europa som skisserer deres intensjon om å utvikle en pediatrisk ekvivalent av en voksenterapi. |
| **Pipeline for medisinutvikling** | Den sekvensielle prosessen der et nytt legemiddel blir oppdaget, testet, godkjent og brakt på markedet. Omfatter grunnleggende forskning, translasjonsforskning, preklinisk forskning og medisinutvikling, kliniske studier og godkjenning fra myndighetene. |
| **Pons gliom** | Se DIPG. |
| **Primærsvulst** | Enten de er ondartede eller godartede, kalles svulster som starter i hjerneceller primære hjernesvulster. Primære hjernesvulster kan spre seg til andre deler av hjernen eller til ryggraden, men sjelden til andre organer. |
| **Protonterapi** | En type strålebehandling som bruker protoner til å behandle kreft. |
| **RANO** | Responsvurdering i nevro-onkologiske kriterier - Et sett med retningslinjer som for tiden brukes til å vurdere respons på terapier i høygradige gliomer (de mest aggressive ondartede hjernesvulstene).  |
| **Reseksjon** | Kirurgi for å fjerne en del av vevet. Omfanget av reseksjon av hjernesvulst er knyttet til overlevelsesraten for mange hjernesvulster. |
| **Schwannom** | Schwannom kalles ofte nevrinom. Nevrinom er en godartet, vanligvis velavgrenset svulst utgått fra en nerveskjede. Den utgår oftest ved nerveroten til en hjernenerve eller ved utløpet av en hovednerve fra ryggraden. Nevrinomer kan også utgå fra perifere nerver. Ved nevrofibromatose opptrer multiple nevrinomer mange steder på kroppen. |
| **Sekvensering** | Sekvensering er bestemmelse av rekkefølgen (sekvensen) av nukleotider (baser) i DNA, RNA, eller av aminosyrer i et protein. |
| **Signaltransduksjon** | Prosessen der en celle reagerer på stoffer i omgivelsene. Bindingen av et stoff til et molekyl på overflaten av en celle fører til at signaler overføres fra ett molekyl til et annet inne i cellen. Disse signalene kan påvirke mange funksjoner i cellen, inkludert celledeling og celledød. Celler som har permanente endringer i signaltransduksjonsmolekyler kan utvikle seg til kreft. |
| **Signalvei** | Beskriver en gruppe molekyler i en celle som jobber sammen for å kontrollere en eller flere cellefunksjoner, for eksempel celledeling eller celledød. Etter at det første molekylet i en signalvei mottar et signal, aktiverer det et annet molekyl. Denne prosessen gjentas til det siste molekylet er aktivert og cellefunksjonen utføres. Unormal aktivering av signalveier kan føre til kreft, og medisiner utvikles for å blokkere disse banene. Disse legemidlene kan bidra til å blokkere kreftcellevekst og drepe kreftceller. |
| **Standardbehandling (SOC)** | Behandling som er akseptert av medisinske eksperter som en riktig behandling for en bestemt type sykdom, og som er mye brukt av helsepersonell. Også kalt beste praksis, standard medisinsk behandling og standardterapi. Standard for omsorg for de fleste hjernekreftpasienter er kirurgi, etterfulgt av stråling og cellegift (Temodal). |
| **Strålebehandling** | Behandling av kreft ved bruk av høyenergetisk (ioniserende) stråling for å drepe tumorceller. |
| **Strålekirurgi** | En type strålebehandling som gir en høy dose stråling til et presist sted i kroppen. Se også gammakniv. |
| **Temozolomide / TMZ / Temodal**® | Temozolomide er et kjemoterapeutisk middel (cellegift) og vanligste medisin som brukes til å behandle de fleste kreftformer i hjernen. Det markedsføres oftest under merkenavnet Temodal® og administreres oralt. |
| **Terapeutisk mål** | En cellulær struktur, protein eller annen biologisk komponent som er involvert i etablering, vedlikehold eller vekst av en svulst, som avbrudt kan føre til at svulstveksten stoppes. |
| **Translasjonsforskning** | Et begrep som brukes til å beskrive prosessen der resultatene av forskning gjort i laboratoriet brukes til å utvikle nye måter å diagnostisere og behandle sykdom på. |
| **Tumorigenese** | Prosessen med transformasjon av normale celler til tumorceller. |
| **Undertype** | Mange svulster og kreft har forskjellige "undertyper" basert på den spesifikke molekylære sammensetningen av svulsten. Disse kan igjen klassifiseres ytterligere etter f.eks. DNA-metyleringsmønster signalveisaktivitet og kliniske tiltak. |
| **Verdens helseorganisasjon (WHO)** | FN-organisasjonen som arbeider med internasjonal folkehelse. Det organet som deler inn de forskjellige hjernesvulsttypene i særskilte kategorier og diagnoser. |
| **Xenografisk modell** | En type modellsystem der dyr blir transplantert med humane kreftceller. |
| **Zofran**® | Kvalmestillende medikament. |